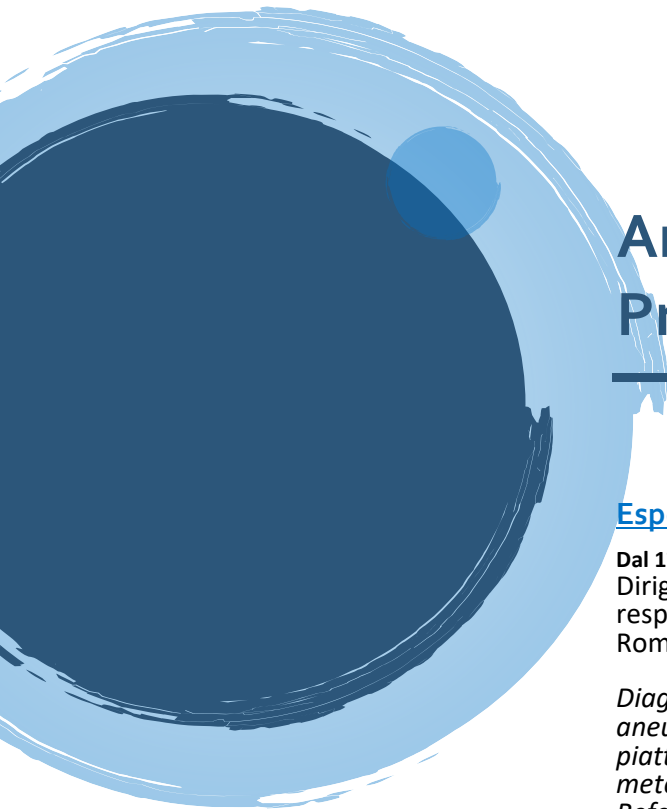




Antonella Pragliola

Esperienze lavorative

Dal 1° maggio 2024 ad oggi

Dirigente Sanitario di I° livello a tempo indeterminato con Incarico di responsabile di struttura semplice di UO Genetica medica AUSL Romagna

Diagnostica di citogenetica molecolare QF-PCR per ricerca di aneuploidie in Diagnosi prenatale; cariotipo molecolare con piattaforma Array CGH in diagnosi post natale e conferma con metodica FISH;

Referente per i Controlli Esterni di Qualità per tutti i settori dell'U.O. Referente della Gestione del Rischio Clinico per l'U.O. Referente della formazione, redazione PAF per l'U.O. e organizzazione di eventi per la Formazione residenziale interna aziendale e per la Formazione Sul Campo per l'U.O.

Dal 1° luglio 2010 al 30 aprile 2024

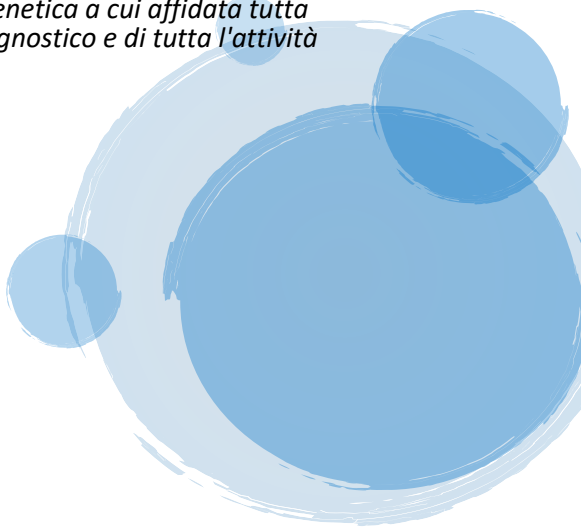
Dirigente Sanitario di I° livello a tempo indeterminato con Incarico Professionale Qualificato presso il laboratorio di Citogenetica dell'U.O. di Genetica Medica in AUSL di Cesena confluita nel 2014 nella AUSL della Romagna

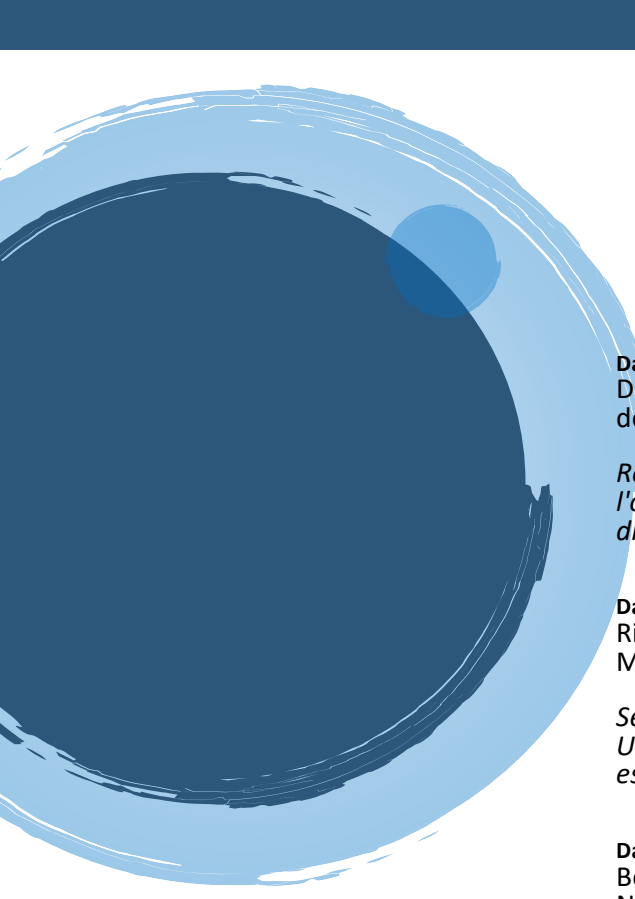
Diagnostica di citogenetica molecolare QF-PCR per ricerca di aneuploidie in Diagnosi prenatale; cariotipo molecolare con piattaforma Array CGH in diagnosi post natale e conferma con metodica FISH; collaborazione nell'analisi del cariotipo per la diagnostica postnatale ed oncoematologica nel settore di citogenetica classica. Referente per i Controlli Esterni di Qualità per tutti i settori dell'U.O. Referente della Gestione del Rischio Clinico per l'U.O. Referente della formazione, redazione PAF per l'U.O. e organizzazione di eventi per la Formazione residenziale interna aziendale e per la Formazione Sul Campo per l'U.O.

Dal 1° luglio 2000 al 30 giugno 2010

Dirigente Sanitario di I° livello a tempo indeterminato nell'Anatomia Patologica dell'Ospedale Bufalini di Cesena, AUSL Cesena

Referente del settore della Citogenetica a cui affidata tutta l'organizzazione del percorso diagnostico e di tutta l'attività diagnostica di citogenetica.





Dal 1° ottobre 1999 al 30 giugno 2000

Dirigente sanitario Libero Professionista nell'Anatomia Patologica dell'Ospedale Bufalini di Cesena, AUSL Cesena

Referente del settore della Citogenetica a cui affidata tutta l'organizzazione del percorso diagnostico e di tutta l'attività diagnostica di citogenetica.

Dal 1° dicembre 1991 al 30 settembre 1999

Ricercatore associato presso il Dipartimento di Genetica Umana e Molecolare del Baylor College of Medicine Houston Texas USA

Seguito diversi progetti di ricerca all'interno del progetto Genoma Umano attraverso mappatura e clonaggio di geni-malattia; lavoro eseguito in particolare sul cromosoma X e 22.

Dal 1° ottobre 1989 al 30 novembre 1991

Borsista presso Istituto Internazionale di Genetica e Biofisica del CNR di Napoli

Progetto di ricerca su una regione specifica del cromosoma X attraverso la mappatura e clonaggio del gene associato alla sindrome di Kalmann.

Istruzione

Dal settembre 2009 a luglio 2011

Master in Bioetica, presso Ateneo Pontificio Regina Apostolorum Roma

Fondamenti di Bioetica, Biogiuridica, Biopolitica, Statuto dell'Embrione umano, Diagnosi prenatale, Genetica e terapie geniche, Consenso informato, Rapporto medico-paziente, Procreazione medicalmente assistita, Etica nella fase terminale della vita, Bioetica e ambiente.

Dal novembre 2000 a luglio 2004

Diploma di Specializzazione in Genetica Medica con voti 70/70 e lode, presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia Gabriele D'Annunzio Chieti

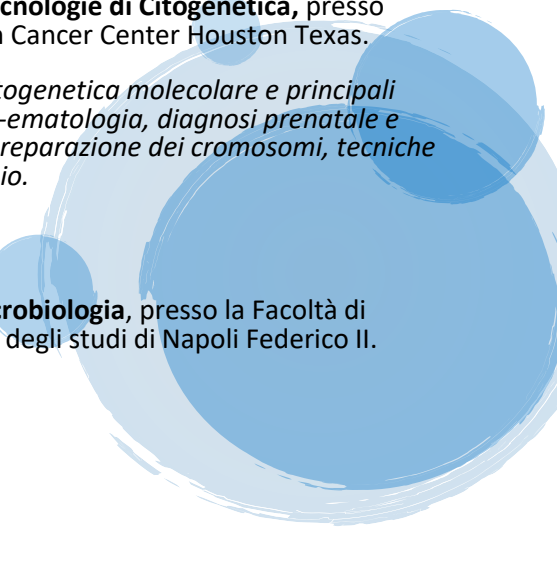
1997

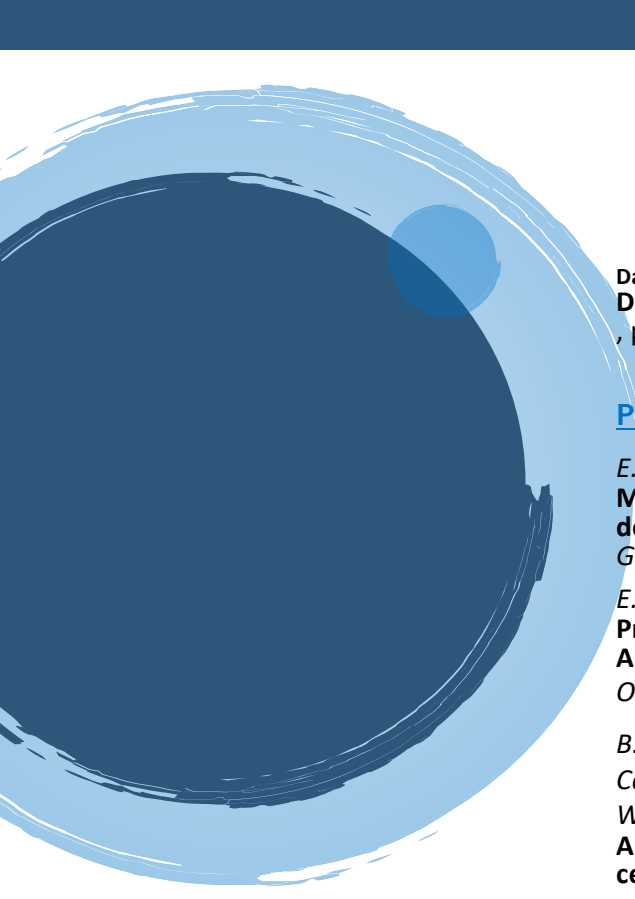
Diploma di Perfezionamento in Tecnologie di Citogenetica, presso University of Texas, M.D. Anderson Cancer Center Houston Texas.

Tutte le tecniche di citogenetica/citogenetica molecolare e principali campi medici di applicazione: onco-ematologia, diagnosi prenatale e postnatale; allestimenti culturali, preparazione dei cromosomi, tecniche di bandeggio e analisi al microscopio.

Dal novembre 1987 a novembre 1990

Diploma di Specializzazione in Microbiologia, presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia I – Università degli studi di Napoli Federico II.





Dal novembre 1980 a dicembre 1986

Diploma di Laurea in Scienze Biologiche con voti 110/110 e lode
, presso Università degli studi di Napoli Federico II.

Pubblicazioni

E. Zepponi, A. Pragliola, F. Bruccoleri, F. Balucanti

Metodo semplificato per lo studio della capacità di trasporto dell'albumina. Nota tecnica

Giornale Italiano di Chimica Clinica Vol. 13 n° 1, 1988 pp. 69-70

E. Zepponi, F. Bruccoleri, S. Santini, O. Petrarca, C. D'Amico, A. Pragliola

Prevalenza di varianti genetiche dell'albumina umana nella Marsica e Alto Sangro

Osservatorio Sanitario Abruzzese Anno II n° 1, 1988, pp. 33-40

B. Franco, S. Guioli, A. Pragliola, B. Incerti, B. Bardoni, R. Tonlorenzi, R.

Carrozzo, E. Maestrini, M. Pieretti, P. Taillon-Miller, C-J. Brown, HF.

Willard, C. Lawrence, Mg. Persico, G. Camerino, A. Ballabio

A gene deleted in Kallmann's syndrome share homology with neural cell adhesion and axonal pathfinding molecules

Nature 353: 529-536, 1991

D. Bich, B. Franco, R.J. Sherins, B. Heye, L. Pike, J. Crawford, A.

Maddalena, B. Incerti, A. Pragliola, T. Meintinger, and A. Ballabio

Intragenic deletion of KALIG-1 gene in Kallmann's syndrome

New England Journal of Medicine 326: 1752-1755, June 25, 1992

B. Incerti, S. Guioli, A. Pragliola, E. Zanaria, G. Borsani, R. Tonlorenzi, B.

Bardoni, B. Franco, D. Wheeler, A. Ballabio, and G. Camerino

Kallmann syndrome gene on the X and Y chromosome: implications for the evolutionary divergence of human sex chromosomes

Nature Genetics 4: 19-26, 1993

U.C. Rogner, P. Kioschis, K. Wilke, W. Gong, E. Pick, A. Dietrich, U.

Zechner, H. Hameister, A. Pragliola, G.E. Herman, J.R.W. Yates, H.

Lehrach, and A. Poustka

A YAC clone map spanning the human chromosomal band Xq28

Human Molecular Genetics 3: 2137-2146, 1994

Michael L. Levin, Aurobindo Chatterjee, Antonella Pragliola, Kim C.

Worley, Manfred Wehnert, Olga Zhuchenko, Randall F. Smith, Cheng

Chi Lee, and Gail E. Herman

A comparative transcription map of the murine Bare Patches (Bpa) and Striated (Str) critical regions and human Xq28

Genome Reserch 6: 465-477, 1996

Antonella Pragliola, Vesna Jurecic, Cuc K. Chau, Nicole Philip and

Antonio Baldini

Goosecoid-like sequences and the smallest region of deletion overlap in DiGeorge and Velofacial Syndromes

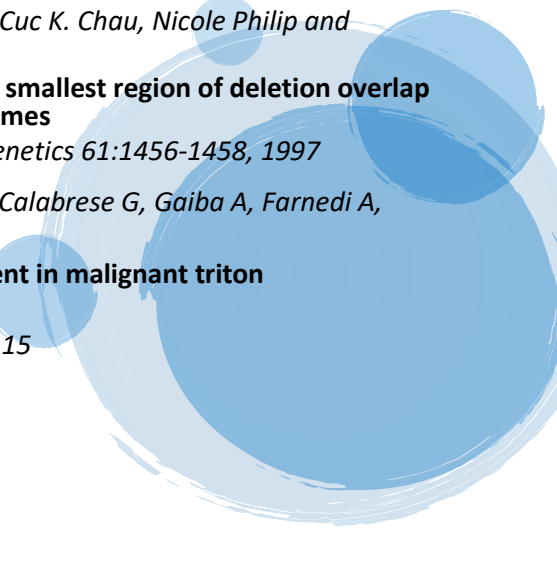
The American Journal of Human Genetics 61:1456-1458, 1997

Magrini E, Pragliola A, Fantasia D, Calabrese G, Gaiba A, Farnedi A,

Collina G, Pession A.

Acquisition of i(8q) as an early event in malignant triton tumors.

Cancer Genet Cytogenet. 2004 Oct 15





Magrini E, Pragliola A, Farnedi A, Betts CM, Cocchi R, Foschini MP

Cytogenetic analysis of myoepithelial cell carcinoma of salivary gland.

Virchows Arch. 2004 Jan;444(1):82-6.

Denysenko T, Gennero L, Juenemann C, Morra I, Masperi P, Ceroni V, Pragliola A, Ponzetto A, Melcarne A.

Heterogeneous phenotype of human glioblastoma: in vitro study.

Cell Biochem Funct. 2014 Mar

Cappella M, Graziani V, Pragliola A, Sensi A, Hussain K, Muratori C, Marchetti F.

Hyperinsulinemic Hypoglycaemia in a Turner Syndrome with Ring (X).

Case Rep Pediatr. 2015 Epub 2015 Apr 29

Innoceta, A.M.; Olivucci, G.; Parmeggiani, G.; Scarano, E.; Pragliola, A.; Graziano, C

Chromosomal Microarray Analysis Identifies a Novel SALL1 Deletion, Supporting the Association of Haploinsufficiency with a Mild Phenotype of Townes –Brocks Syndrome.

Genes 2023, 14, 258

Capacità e competenze personali

Lingue

Prima lingua: **Italiano**

	Francese	Inglese
Capacità di lettura	Eccellente	Eccellente
Capacità di scrittura	Buono	Buono
Capacità di espressione orale	eccellente	buono

Capacità e competenze relazionali

Buone capacità relazionali all'interno delle équipes di lavoro (nei diversi livelli relazionali: con dirigenti, collaboratori e personale del comparto). Buone capacità anche all'esterno nei rapporti con l'utenza e le associazioni.

Capacità e competenze organizzative

Organizzo da anni eventi formativi - coinvolgendo colleghi e professionisti esterni del mondo accademico - rivolti sia all'unità operativa sia all'esterno.

Capacità e competenze tecniche

Buon utilizzo delle principali strumentazioni informatiche (personal computer, stampanti, scanner) con relativi software gestionali (Office, mail, web).

Microscopio a fluorescenza, Analizzatori automatici per mappe cromosomiche (GENICON), Sequenziatore automatico ABI310 e ABI3500, software di analisi di microsatelliti, piattaforme di array-CGH, scanner Agilent e software di analisi OGT.

Cesena, 31dicembre 2024

